PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2002-016229

(43)Date of publication of application : 18.01.2002

(51)Int.Cl.

(22)Date of filing:

H01L 27/04 H01L 21/822 H01L 27/105 H01L 27/108 H01L 21/8242

(21)Application number: 2000-201474

29.06.2000

(71)Applicant: RIKOGAKU SHINKOKAI

(72)Inventor: FUNAKUBO HIROSHI

OKUDA RITSUICHI AZUMA NORIYUKI

(54) FERROELECTRIC ELEMENT AND METHOD OF MANUFACTURING THE SAME (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an electrode having a proper conductivity and superior fatigue life time and leakage characteristics which is suitable for electrode of a ferroelectric element, using a lead-base ferroelectric material.

SOLUTION: In the ferroelectric element, at least one of two electrodes, holding a lead-base ferroelectric layer made of PZT, PLZT, or the like, is constituted of a CaRuO3 layer using a thickness of 50 nm or smaller. In the manufacture of the fereoelectric element comprising a lower electrode, a lead-base ferrolectric layer formed on the lower electrode, and an upper electrode formed on the lead-base ferroelectric layer, at least the upper electrode, of either the upper and lower electrodes, is formed through depositing CaRuO3 into a thickness of 50 nm or smaller by organic metal compound CVD method at a substrate temperature 65° C or lower.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

[0013] Although substrate temperature is not necessarily limited, it is good at 350 – 650 ***, for example. Assembly time is, for example for 5 – 60 minutes, although required thickness should just be obtained. What is necessary is for especially the substrate for the ferroelectric component in this invention to grow up lead machine ferroelectric crystals, such as P(L) ZT, into a request, and just to deal in it, although chosen depending on the class of device with which it is not limited but a ferroelectric component is formed. Pt/Ti/SiO2 / Si, Ir/TiO2 / SiO2 /2, as a typical example, as a growth substrate (111) of polycrystal P(L) ZT, [Si and IrO2] Single crystal P(L) SrRuO3 / (100) SrTiO3, SrRuO (111)3/(111) SrTiO3, SrRuO(110)3 / (110) SrTiO3, etc. are known as a suitable thing as a growth substrate (100) of ZT. If Pt layer which serves as an electrode on Si wafer, and is suitable for the crystal growth of P(L) ZT is formed, since Si and Pt will react, it is SiO2. A layer is made to intervene and Ti layer is inserted as a glue line. Pt can grow the fcc crystal which carried out orientation (111) by the spatter. In this case, it is a lower electrode, and it replaces with this Pt, or Pt is CaRuO3 on Pt. It forms and is good also as a lower electrode.

[0014] Although the ferroelectric component of this invention can be used also as any, such as a capacitor, ferroelectric random-access memory, an actuator, and micro-machining, it is especially useful as a capacitor of ferroelectric random-access memory and a capacitor.

(19) 日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-16229 (P2002-16229A)

(43)公開日 平成14年1月18日(2002.1.18)

(51) Int.Cl.7		酸別記号	FΙ			テーマ	J-ド(参考)
H01L	27/04		H01L	27/04	C	5	F038
	21/822			27/10	444 F	3 5	F083
	27/105				615		
	27/108						
	21/8242						
			審査請:	求 未請求	請求項の数4	OL	(全 7 頁)

(21) 出願番号 特願2000-2

特願2000-201474(P2000-201474)

(22)出願日

平成12年6月29日(2000.6.29)

特許法第30条第1項適用申開有り 平成12年3月28日~ 31日 社団法人応用物理学会主催の「2000年(平成12年) 春季第47回応用物理学関係連合講演会」において文 むもって発表 (71)出願人 899000013

財団法人 理工学振興会

東京都目黒区大岡山2-12-1

(72) 発明者 舟窪 浩

神奈川県横浜市緑区長津田町4259 東京工

菜大学内

(72)発明者 奥田 律一

神奈川県横浜市緑区長津田町4259 東京工

菜大学内

(74)代理人 100077517

弁理士 石田 敬 (外4名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 強誘電体素子およびその製造方法

(57)【要約】

【課題】 鉛基強誘電体材料を用いた強誘電体素子の電極として好適な、導電性、疲労寿命、リーク特性が優れた電極を提供すること。

【解決手段】 PZTまたはPLZTなどの鉛基強誘電体層を挟持する電極の少なくとも一方として、厚さ50nm以下のCaRuO3層を用いた強誘電体素子。下部電極と下部電極上の鉛基強誘電体層と鉛基強誘電体層上の上部電極を有する強誘電体素子の製造方法において下部電極および上部電極のうち少なくとも上部電極を、有機金属化合物化学的気相堆積法を用い、基板温度を650℃以下の条件下でCaRuO3を堆積して形成し、かつ膜厚を50nm以下とする製造方法。

【特許韻求の範囲】

【 間求項1】 鉛基強誘電体層を挟持する電極の少なく とも一方として、厚さ50nm以下のCaRuO3層を 用いたことを特徴とする強誘電体素子。

【 間求項2】 前記鉛基強誘電体層がPZTまたはPL 2 Tであることを特徴とする 請求項1 記載の強誘電体素

ることを特徴とする請求項1または2記載の強誘電体素

【 間求項4 】 下部電極と、下部電極上の鉛基強誘電体 層と、鉛基強誘電体層上の上部電極を有する強誘電体素 子の製造方法において、

下部電極および上部電極のうち少なくとも上部電極を、 有機金属化合物化学的気相堆積法を用い、基板温度を6 50℃以下の条件下でCaRuO3を堆積して形成し、 かつCaRuO3の膜厚を50nm以下とすることを特 徴とする強誘電体素子の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は強誘電素子およびそ の製造方法に係わり、より詳しくは、鉛基強誘電体層を 挟持する電極、特に上部電極として CaRuO3 を用い ること、それによって水素処理耐久性、疲労特性、リー ク特性を改良することに関する。

[0002]

【従来の技術】Pb(Zr, Ti)O3 [PZT] ある vは (Pb, La) (Zr, Ti)O₃ (PLZT)な どの鉛基強誘電体は大きな残留分極を持つことから、強 誘電体メモリ用材料として研究され、実用化もされてい る。図1に強誘電体メモリの1例として2トランジスタ +2キャパシタ/セルの例を示す。そして、これらの強 誘電体材料を用いた強誘電体メモリの特性は電極の種類 によって大きく左右されることが知られており、専ら化 学的、熱的安定性からPtが使用されてきた。

【0003】しかし、Pt電極は繰り返し分極反転して 使用したとき疲労すること (寿命103回程度)、強誘 電体メモリを含む半導体装置の製造では後工程で行われ ることの多い還元雰囲気の処理に弱い(200℃-Hz 処理で劣化)などの問題が指摘されてきた。これに対し て、電極を酸化物電極であるSrRuO₃ にすることで 問題が解決される。特に上部電極のみをSrRuOiに するだけでもかなりの効果があることが確認されてい る。例えば、疲労寿命は10¹⁰回程度、H2 処理につい ては270℃程度の温度の処理でも耐久する。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、SrR uO3 を電極として用いた場合、鉛基強誘電体キャパシ タの絶縁抵抗が低下するという問題がある。そこで、P t あるいは SrRuO3 が抱える問題を解決した新たな 50 LZT]、(Pb, Sr, Ca) (Zr, Ti, Hf)

電極材料が求められている。本発明はこのような課題に 答えることを目的とするものである。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明は、上記課題を達 成するために、鉛基強誘電体層を挟持する電極の少なく とも一方として、厚さ50nm以下のCaRuO3層を 用いたことを特徴とする強誘電体素子、および、下部電 極と下部電極上の鉛基強誘電体層と鉛基強誘電体層上の 上部電極を有する強誘電体素子の製造方法において、下 部電極および上部電極のうち少なくとも上部電極を、有 機金属化合物化学的気相堆積法を用い、基板温度を65 0℃以下の条件下でCaRuO3を堆積して形成し、か つCaRuO3の膜厚を50nm以下とすることを特徴 とする強誘電体素子の製造方法を提供するものである。

【発明の実施の形態】従来、SrRuO3は(Ba, S r) RuO3 系や(Ca, Sr) RuO3 系の酸化物の 中で抵抗率の最も低いものとして考えられており、それ ゆえに電極材料として提案されてきた経緯がある。すな 20 わち、SrRuO3 のSrをBaやCaで置換すると抵 抗率は増大すると考えられていた(例えば、Kim et a I., J. Appl. Phys., Vol. 87, No. 9, 1 May 2000, 4425-4 429)。しかしながら、本発明者らは S r R u O₃ と比 べてCaRuO3が低い抵抗率を持つことができること を見出した。従って、SrRuO3 に代えてCaRuO 3 を電極として用いることにより、SrRuО3 と同等 あるいはそれ以上に優れた電極となり得る可能性があ る。しかも、従来技術の欄で述べたように、SrRuO 3 を電極として用いると鉛基強誘電体の絶縁抵抗が低下 するという問題があるが、この原因はSrRuOiから Srが鉛基強誘電体材料中に拡散してSrPbO3 (抵 抗率 $6 \times 10^{-2} \Omega c m$) などの S r - P b 酸化物を形成 し、このSr-Pb酸化物の抵抗率が低いために、リー クが発生するものと考えられる。これに対して、CaR uO3 ではCaが拡散して形成されるCaPbO3 など はSrPbО3 などと比べて抵抗率が高いので(3 x 1 03 Ω c m以上)、リーク特性も改良される可能性があ ることに着目した。このような事情に基づいて、本発明 者らは鉛基強誘電体材料を用いた強誘電体素子の電極と してCaRuO3 を用いた場合の特性を検討し、CaR uO3 はSrCuO3 と同等あるいそれ以上に優れた抵 抗率(200μΩ c m以下)、疲労寿命(1010回程度 以上)、水素還元処理耐久性を有すると共に、リーク特

【0007】本発明の強誘電体素子を構成する鉛基強誘 電体材料としては、例えば、Pb(Zr, Ti)O 3 (PZT), (Pb, La) (Zr, Ti) O3 (P

性が顕著に改良されることも確認し、さらにCaRuO

3 の膜厚が50nm以下であることにより特性が特に優

れていることを見出し、本発明を完成したものである。

3

O3 、 (Pb, La) TiO3 (PLT) 、 (Pb, C a) TiO3 [PCT] などを挙げることができる。こ れらの鉛基強誘電体材料の形成方法は有機金属化合物化 学的気相堆積法(MOCVD)、ゾルゲル法、スパッタ など公知の方法でよい。

【0008】有機金属化合物化学的気相堆積法におい て、強誘電体材料を構成する金属を含む気化可能な有機 金属化合物、一般的には、アルキル金属化合物、アルコ キシ金属化合物、アルキルアルコキシ金属化合物、β-ジケトン化合物、シクロペンタジエニル化合物、ハロゲ ン化物などが原料として用いられる。例えば、PZTの 場合、((CH3)3 CCO)2 CH-をthdで表わ すと、Pb原料としてPb (C2 Hs)4, Pb (th d) 2, PbCl2 など、2r原料として2r(t-O C4 H9)4, Zr (thd)4, ZrCl4 & C, T i原料としてTi (i-OC3 H7)4, Ti (th d) 2 (i-OC3 H7) 2, TiCl4 などを挙げる ことができる。また、PZTではPbの一部をLaで置 換することが行なわれるが、その場合のLa原料として はLa (thd) 3, La (C2 H6O2) 4, La C 13 などを用いることができる。これらの原料の多く は、毎性の問題のほか、室温で固体や液体であり、蒸気 圧も低いので、加熱して蒸気圧を高くする必要がある。 必要に応じてキャリヤガスとしては不活性ガス、Ar, N2 などを用いることができる。また、He, O2 など をキャリヤガスとして用いる場合もある。

【0009】また、ゾルゲル法では、成分元素の金属ア ルコキシドを合成(入手)し、複合金属アルコキシド溶 液を作成し、加水分解により前駆体溶液を作成し、スピ ン塗布および乾燥し、髙温熱処理により結晶化して所望 の強誘電体材料を成膜するが、必要に応じて所望の膜厚 にするために塗布、乾燥、熱処理を繰り返す。例えば、 PZTの場合、Pb (OOCCH3) 2・3H2 O. Z r (OCH2CH2 CH3) 4, Ti {OCH (C H3) 2) 4 を溶媒として C H3 O C2 H4 O Hに溶解 し、加熱還流、濃度調整後、当モルの水、酢酸で加水分 解して前駆体溶液とし、これを基板上にスピンコート、 乾燥後、大気中あるいはその他の雰囲気中で約450~ 700℃で熱処理してPZT膜を得ることができる。 【0010】本発明の強誘電体素子における電極材料と

して用いるCaRuO3 は、必ずしも厳密にCaRuO 3 の組成に一致する必要はなく、Ca/Ruのモル比は 土10%程度のバラツキがあってもよい。好ましくは土 5%以下のバラツキである。また酸素量も化学量論的量 でなくてもよい。本発明の強誘電体素子における電極材 料としてのCaRuO3は、上下電極のうち少なくとも 一方として用いることにより効果を発揮するが、特に水 素還元処理耐久性の点で上部電極として用いると効果が 大きいので好適である。上部電極のみにCaRuO3を 用いる場合、下部電極としてはPtを好適に用いること 50 ができる。

【0011】本発明ではCaRuO3の膜厚は50nm 以下とする。膜厚が50nmを越えて例えば100nm でもSrRuO3と比較して効果はあるが、CaRuO 3 を 5 0 n m以下で用いることによりリーク特性低下が より顕著に抑制されるので、本発明では50nm以下と した。CaRuO3は、基本的に、鉛基強誘電体材料と 接して用いるたときに鉛基強誘電体材料中への構成元素 の拡散によるリーク特性の低下が抑制される効果を発揮 するものである。従って、電極としては鉛基強誘電体材 料と接してCaRuO3 層を形成し、さらに例えばPt 層などを積層形成して、CaRuO3の優れた還元処理 耐久性、疲労寿命の効果を有しながら、全体として抵抗 率の低い電極を構成することができる。Pt層も鉛基強 誘電体材料と接していなければ水素還元処理によるリー ク特性の劣化はないからである。

【0012】CaRuO3の形成方法は、特に限定され ず、溶液法、CVD法、スパッタなどのPVD法などの いずれでもよいが、本発明者らの検討によると有機化合 物化学的気相堆積法(MOCVD)を用いると電極とし て優れた特性を有するCaRuO3 を形成できるので特 に好適である。MOCVD法でCaRuO3を形成する 具体的方法としては、本発明者らが検討したところで は、例えば、Ca原料としてCa(C11H19O2)2(C8H 19N5)x 、Ru原料としてRu((C11H19O2)3または Ru[(Cs H₄)(C₂H₅)]₂、必要に応じてさらに酸素(O₂)を原料 として用いると好適である。Ca(C11H19O2)2(C8H19N5)x は室温で液体であるので、キャリアガス(例えば、 Nz 、Ar)でバブリングすることにより容易に原料ガ スを得ることができる。しかし、原料を髙温に保持する とテトラエン(Ca H19 Ns) 基が容易に分離してしまい、蒸 気圧の高いテトラエンは容易から逃げてしまう結果、Ca (C11H19O2)2 が容器に残り、これは使用温度では固体で あるのでバブリングを行うのに不安定である。そこで、 バブリングガスとしてキャリアガス(例えば、N2ガ ス) にテトラエンを含ませることにより安定して原料ガ スを供給することができる。

【0013】基板温度は、限定するわけではないが、例 えば350 ~650 ℃でよい。堆積時間は必要な膜厚が得ら れればよいが、例えば5~60分間である。本発明にお ける強誘電体素子のための基板は、特に限定されず、強 誘電体素子が形成されるデバイスの種類に依存して選択 されるが、P(L)ZTなどの鉛基強誘電体結晶を所望 に成長させうるものであればよい。代表的な例として は、多結晶P(L)ZTの成長基板として(111)P t/Ti/SiO2/Si, Ir/TiO2/SiO2 /Si, IrOz、単結晶P(L)ZTの成長基板とし τ (100) SrRuO₃ / (100) SrTiO₃, (111) SrRuO₃/(111) SrTiO₃,

(110) SrRuO3 / (110) SrTiO3など

30

5

が好適なものとして知られている。Siウェーハ上に電極を兼ねかつP(L)ZTの結晶成長に適しているPt 層を形成すると、SiとPtが反応するので、SiOz 層を介在させ、かつ接着層としてTi 層を挿入したものである。Pt はスパッタにより(111)配向した fc に結晶が成長することができる。この場合Pt は下部電極であり、このPt に代えてまたはPt上にCaRuO を形成して下部電極としてもよい。

【0014】本発明の強誘電体素子は、コンデンサ、強 誘電体メモリ、アクチュエータ、マイクロマシニングな どのいずれとしても利用できるが、特に強誘電体メモリ およびコンデンサのキャパシタとして有用である。

[0015]

【実施例】参考例

MOCVD法で、(111) Pt/Ti/SiO2/Si基板の(111) Pt上に(111) PLZTを形成した。すなわち、Pb(OOCCH3)2・3H2O, La(C9H19COO), Zr(OCH2CH2CH2CH3)4、Ti{OCH(CH3)2}4をPb:La:Zr:Ti=112:15:40:60(モル比)になるようにCH3OC2H4OHに溶解し、当モルの水および酢酸にて加水分解して(Pb112La15)(Zr40Ti60)O3の組成を有する前駆体溶液を作成し、これを上記基板上にスピンコートし、乾燥後、急速加熱炉を用い700℃で1分間の熱処理を行ない、膜厚260nmの上記と同じ組成のPLZT膜を作成した。

【0016】比較例1

参考例の方法でPL2Tを成膜した後、図2に示すように、PL2T層5の上に上部電極6として直径0.3mm ϕ 、厚さ50nmまたは100nmのPtをメタルマスクを通して真空蒸着法で堆積した。図2において、1はSi基板、2はSiO2層、3はIrO2層、4はPt層(下部電極)である。

【0017】こうして作成したキャパシタを、大気圧の酸素雰囲気中、450℃で30分間熱処理し、さらに大気圧の3%の水素ガスを含む窒素ガス雰囲気中、203℃で15分間熱処理した後、大気圧の酸素雰囲気中、450℃で30分間熱処理した。最初の酸素雰囲気処理は膜のアニーリングのための処理であり、水素雰囲気処理は後工程の還元処理を想定した処理であり、最後の酸素雰囲気処理は選元処理の後の回復のためのアニーリング処理である。

【0018】203℃の水素雰囲気処理後、Pt電極間に電圧を印加してPLZTの強誘電特性を測定したところ、強誘電特性は殆ど消失しており、ほとんどのPt上部電極はここで剥離してしまった。しかし、上記の熱処理後にPLZT層5の表面に新たにPt層6′を直径0.3mmφ、厚さ50nmまたは100nmに蒸着して、この新しい上部電極6′と下部電極の間でPLZTの強誘電特性を測定したところ、水素雰囲気処理後の酸50

素雰囲気処理により、PLZTの強誘電特性は回復していた。

【0019】従って、水素雰囲気処理によるPLZTの 劣化は、処理中のPt上部電極の存在が原因であり、P t上部電極から電極下部のPLZT中への水素の拡散に 基づくものであり、これに対してPLZTは水素雰囲気 処理後に再度Pt電極をつけて測定すると、PLZTの 強誘電特性はまったく劣化していない。すなわち、PL ZT自体は水素雰囲気処理によりほとんど劣化していな いことを確認した。

【0020】実施例1

比較例 1 と同様にして、だだし上部電極として P t に代えて C a R u O3 を以下のようにして形成した。 M O C V D 法で、図 3 に示すコールドウォール型反応室を用い、原料は Ca(C11H1902)2 (C8H19N5)x - Ru(C11H1902)3 または Ru[(C5H4)(C2H5)]2-O2 系とした。

【0021】Ca原料は、液体原料に、操作温度(約1 20~130°C)のC8H19Ns を含む窒素ガスをバブリン グして得た。C8H19Ns は液体原料のバブリングによって 20 得た。R u 原料は、Ru(C11H19O2)3 の固体を加熱しその 上に窒素ガスを通して得、また Ru[(Cs H4)(Cz Hs)]zは液 体原料に窒素ガスをバブリングして得た。図3に用いた 縦型コールドウォール方式 C V D 装置を示す。図におい て、縦型コールドウォール反応室11内に配置した基板12 はヒーター13で加熱可能である。原料であるCa(C11H190 2)2(C8H19N5)x およびRu(C11H19O2)3 、およびC8H19N5 はオイル浴により所定温度に設定した容器14~16に収容 されている。容器14はCa(C11H19O2)2(C8H19Ns)x 、容器 15はRu(C11H19O2)3 、容器16はC8H19N5 である。容器1 7、18はキャリアガスの窒素の容器、容器19は酸素の容 器である。オイル浴を20、流量計を21で示す。容器17か らの窒素ガスは最初に容器16でCaHtaNs をバブリングし て窒素ガス中にC8H19Ns ガスを含有させ、この混合ガス で容器14のCa(C11H19O2)2(C8H19Ns)x をバブリングし た。容器15のRu(C11H19O2)3 は加熱して窒素ガス中に含 有させた。これらの原料ガスを酸素ガス19と共に反応室 に送り、目的のCaRuO3 を基板上に堆積した。基板 温度は300~750℃、堆積時間は膜厚50mmの場 合0. 5時間であった。

【0022】はじめに、基板温度を変えて成膜したが、基板温度が700℃を越えると、基板のPLZTからのPbの蒸発が激しくなり、得られるPLZTの特性が極端に劣化し、750℃を越えると強誘電体特性が殆ど消失するほどであった。そこで、以下の実験(実施例および比較例)では基板温度は全て600℃とした。基板上に堆積した $CaRuO_3$ は組成および結晶構造は蛍光X線分析及びX線解析により、ペロブスカイト型結晶構造の $CaRuO_3$ であり、Ca:Ru:Oが1:1:3であることを確認した。

【0023】こうして得られた強誘電体素子の特性を測

7

定した。また、比較例1と同様の酸素雰囲気処理、水素 雰囲気処理、酸素雰囲気処理を行い、それらの処理後の 素子特性も測定した。結果を下記に示す。

(P-E特性) 素子(CaRuO3 膜厚50nm)の分極電荷一電界特性(P-E特性)を測定した結果を図4に示す。水素雰囲気処理後に劣化したP-E特性が、酸素雰囲気処理により回復していることがわかる。なお、堆積直後(a)はPt電極と同等であり、H2処理後

(b) は P t 電極より劣化が少なく、 O_2 処理後 (c) はほぼ完全に処理前に戻っている。

【0024】(I-V特性) 素子(CaRuO3 膜厚50nm、100nm)の電流一電圧特性(I-V特性)を測定した結果を図5(膜厚50nm)および図6(膜厚100nm)に示す。比較のために、実施例と同様にしてCaRuO3(図中CROと略記)に代えて同じ膜厚のSrRuO3(図中SROと略記)を形成した素子(比較例2)のI-V特性も図5、図6に併せて示す。水紫雰囲気処理および酸紫雰囲気処理を経た後のI-V特性のいずれも、CaRuO3の方がSrRuO3より優れており、特にSrRuO3及びCaRuO3の膜厚 20が50nmのときに顕著な効果が示されている。

【0025】(疲労特性) 索子に5 Vの電圧を500k Hzで印加するサイクルを繰り返した後の分極特性を測 定して、疲労特性を測定した。10¹⁰回でも疲労せず、 分極の劣化は1.7%にすぎなかった。

比較例2

実施例1と同様であるが、CaRuO3に代えてSrRuO3を形成した強誘質体素子を製造した。実施例1と同様に素子特性を測定した。

【0026】結果は、P-E特性は実施例 1 と同様であり、疲労特性も同様であった。ただし、SrRuO3 を用いた強誘電体素子の疲労特性は、 10^{10} 回後の分極の劣化が 3.9%であった。SrRuO3 を用いた強誘電体素子のI-V特性の結果は、比較のためにCaRuO3 を用いた実施例 1 と共に図 5、図 6 に示した。リーク特性はCaRuO3 (実施例 1)の方が優れていることがわかる。

【0027】参考例2

実施例 1 と同様のMOCVD法で、基板として単結晶 L a A 1 O3 を用いて、その上に C a R u O3 および S r 40 RuO3 をそれぞれ膜厚50nmに形成した。得られた 膜がCaRuO3 およびSrRuO3 であることは蛍光 X線回折法で確認した。

【0028】このCaRuO3 膜およびSrRuO3 膜について四探針法によって抵抗率を測定した。CaRuO3 膜は $200\mu\Omega$ cm、SrRuO3 膜は $280\mu\Omega$ cmであった。また、このCaRuO3 膜およびSrRuO3 膜について、実施例 1 と同様の条件にて水素雰囲気処理およびその後の酸素雰囲気処理をし、それらの試料について四探針法によって抵抗率を測定した。いずれも抵抗率は水素雰囲気処理後の酸素雰囲気処理によって元に戻った。同様の処理を水素処理の温度を代えて行ったが、高温での水素処理後でもその後の酸素雰囲気処理によってほぼ元の抵抗率に戻ったので、電極として使用できることが確認された。

[0029]

【発明の効果】本発明によれば、鉛基強誘電体材料を用いた強誘電体素子の電極として、膜厚50nm以下のCaRuO3を用いることより、Ptと比べて疲労寿命が顕著に延長され、SrRuO3と比べてリーク特性が安定する効果が奏される。

【図面の簡単な説明】

【図1】強誘電メモリデバイスの例を示す。

【図2】本発明の強誘電体素子の構造を示す。

【図3】本発明の強誘電体素子のCaRuO3 を堆積するためのMOCVD装置を示す。

【図4】 CaRuO3 のP-E特性を示す。

【図5】膜厚50nmのCaRuO3 およびSrRuO3 のI-V特性を示す。

30 【図6】膜厚100nmのCaRuO3 およびSrRu O3 のI-V特性を示す。

【符号の説明】

1…Siウェーハ

2 · · · S i O2

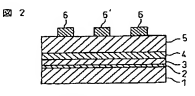
3 ··· 1 r O

4 ··· P t (下部電極)

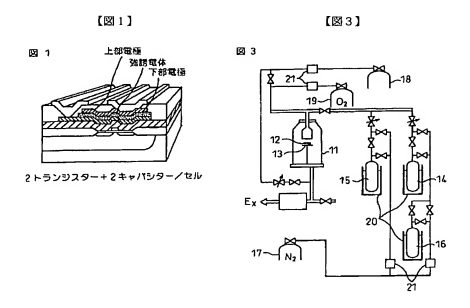
5 ... P L Z T

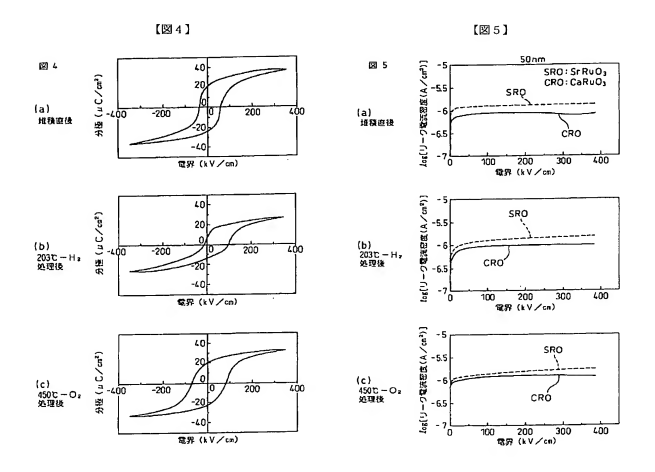
6, 6'…上部電極 (Pt, SrRuO3, CaRuO3)

[図2]

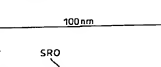


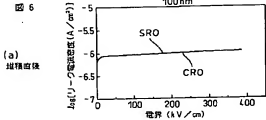
PLZT/P1/IrO2/SiO2/Si

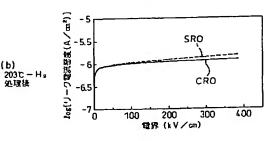


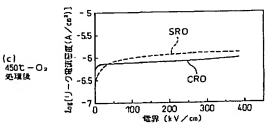


[図6]









フロントページの続き

(72) 発明者 東 典行 神奈川県横浜市緑区長津田町4259 東京工 菜大学内

Fターム(参考) 5F038 AC05 AC15 DF05 EZ01 EZ14 **EZ20** 5F083 AD14 FR03 GA02 GA06 GA21 JA15 JA38 JA42 JA43 PR12 PR21 PR34